

(11) Publication number:

03052887 A

Generated Document.

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: **01190066** 

(51) Intl. Cl.: **C07D401/12** A61K 31/40 A61K 31/40

(22) Application date: 20.07.89

(30) Priority:

(43) Date of application

publication:

07.03.91

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: YOSHITOMI PHARMACEUT IND

(72) Inventor: KAWAKITA TAKESHI

SANO MITSUHARU IKEDA TAKASHI

ІWAO ЕІЛ

**HAGA KEIICHIRO** 

(74) Representative:

# (54) PYRIDINE COMPOUND Abstract:

NEW MATERIAL:A compound shown by formula I {R1 is H, halogen, alkyl, alkoxy (carbonyl) or haloalkyl; x is S, SO or SO2; R2 and R3 are H, halogen or alkyl; n is 0-8; L is group shown by formula II [R4 is alkyl; R5 is (substituted) heteroarylalkyl] or group shown by formula III [R6 is (substituted) aralkyl; Z is methylene, O or S; l and m are 0-3]}.

EXAMPLE: 2-[3-Methyl-4-(1-benzyl-4-piperidyl)oxy-2-pyridyl] methylthio-1H- benzimidazole.

USE: An antiulcer, inhibitor of secretion of acid in the stomach, drug for diarrhea and an antibacterial agent against bacteria belonging to the games Campylobacter.

PREPARATION: A compound

shown by formula IV is reacted with a compound shown by formula V (Y action active atom or group) to give a compound shown by formula VI, which is oxidized.

COPYRIGHT: (C)1991,JPO&Japio



# ⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

#### 平3-52887 ⑫公開特許公報(A)

SInt. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)3月7日

C 07 D 401/12 A 61 K 31/40

7451-4C

7475-4C

寒杏請求 未請求 請求項の数 1 (全7頁)

図発明の名称

@発明

ピリジン化合物

頭 平1-190066 の特

@出 願 平1(1989)7月20日

@発明 者 Ш 北 志

大分県中津市中央町1丁目7番8号

@発明 者 佐 軠

春 光

福岡県築上郡新吉富村八ツ並276-2

明 B 個発

敬 史 大分県中津市大字永添914-2

何発 明者 岩產

客

英 治 歷 一郎 大分県中津市豊田町12-6 大分県中津市中央町1丁目10番76号

芳 賀 勿出 願 人 吉寫製薬株式会社

大阪府大阪市中央区平野町2丁目6番9号

個代 理 人 弁理士 高宮城 勝

1. 発明の名称

ビリジン化合物

2. 特許請求の範囲

(1) 一般式

[式中、R・は水気、ハロゲン、アルキル、アル コキシ、アルコキシカルポニルまたはハロアルキ ルを、

X ts. SO tt tso: &.

R<sup>®</sup> 。R<sup>5</sup> は同一または異なって水素、ハロゲ ンまたはアルキルを、

nはOまたは1~8の整数を示し、

しは式:

$$-N \stackrel{R'}{\underset{R}{\longleftarrow}}$$

で変わされる基(ここで、R<sup>4</sup> はアルキルを、R<sup>8</sup> はヘテロアリールアルキル、镀換ヘテロアリール アルキルを示す。)または式:

で表わされる基(ここで、R・はアラルキル、置 換アラルキルを、Zはメチレン、酸素または硫黄 を、4. mは同一または異なって0および1~3 の整数を示す。) を示す。)

により表わされるピリジン化合物またはその製薬 上許容しうる塩。

# 3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、抗潰瘍作用、胃酸分泌抑制作用、胃 認確認保護作用、抗下痢作用およびキャンピロバ クター属細菌に対する抗菌作用などを有する新規 なピリジン化合物に関する。

### (従来の技術)

近年、抗液腐剤として開発が進められているもののなかで、特公昭 6 0 - 3 4 9 5 6 号公稲に関示された 5 - メトキシー 2 - (((4 - メトキシー 3 . 5 - ジメチルー 2 - ピリジル)メチル)スルフィニル)~1 H - ペンズイミダゾール(一般名をオンプラゾールという)の欧床上の有用性が確認されている。

その後、多数の化合物が報告されてきており、 たとえば、特開平1~6270号、同1~79177 号お よび国際公開Ψ O 8 9 / 0 0 5 6 6 号の各明細書 には、質酸分泌抑制作用等を有し、抗潰瘍剤とし て有用な化合物が開示されている。

### (発明が解決しようとする課題)

グラム陰性の欲好気性細菌であるキャンピロパクター(Campylobacter) 展細菌は、家畜に下痢や 彼座などを起こす菌として発見された。ヒトにお いては細菌性陽炎を起こすものとしてCampylobacter jejunj, Campylobacter coliなどが知られている。

ター・ピロリーなどの梱磨に対する抗菌作用も有 する薬剤の開発が望まれる。

# (課題を解決するための手段)

上記課題を解決するために、本発明者らは機士研究を重ねてきたところ、抗潰瘍作用、胃酸分泌の抑制作用のみならず、キャンピロバクター・ピロリー等の細菌に対して優れた抗菌作用を有する化合物を見出して、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は一般式

(式中、R ' は水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、アルコキシカルボニルまたはハロアルキルを、

XはS, SOまたはSO: を、

一方、1983年にWarreaとMarsballにより、胃 交とCampylobacter pylori(キャンピロバクター・ピロリー) 感染との関連が報告されて以来、多 くの研究、報告がなされてきている。事実、慢性 腎炎および胃・十二指腸液瘍に合併する前底部胃 交組織からキャンピロバクター・ピロリーが高額 度に検出されている。

現在のところ、上記網をとキャンピロバクター・ピロリーによる運染との関連が明らかにされてはいないが、本面の排除を目的に塩酸バカンピシリン、オフロキサシンなどの抗生物質を患者に投与することが試みられている。しかしながら、塩酸バカンピシリン投与での除菌効果は50%であり、また本菌はオフロキサシンに対する耐性を獲得しやすいといわれているように、未だ十分な効果を上げるに至っていない。

このような事実から、胃・十二指導液瘍および それに合併する胃炎等の治療薬として、抗液瘍作 用、胃酸分泌抑制作用のほかに、キャンピロバク

R<sup>®</sup> . R<sup>®</sup> は同一または異なって水素、ハロゲンまたはアルキルを、

nはOまたは1~8の整数を示し、

# ″ L'は式:

$$-N < \frac{R}{R}$$

で表わされる差(ここで、R\* はアルキルを、R\* はヘテロアリールアルキル、置換ヘテロアリール アルキルを示す。)または式:

で表わされる基(ここで、R \* はアラルキル、置 換アラルキルを、2 はメチレン、酸素または硫黄 を、 L . mは同一または異なって 0 および 1 ~ 3 の整数を示す。) を示す。)

により表わされるビリジン化合物またはその製薬 上許容しうる塩に関する。

本明経書中、ハロゲンとは塩素、臭素、フッ素、 ヨウ君を、アルキルとはメチル、エチル、ブロビ ル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、第3級 ブチル、ベンチル、ヘキシル、オクチル、デシル、 ドデシル、オクタデシル、エイコシルなどの炭素 数1~20個のアルキルを、アルコキシとはメト キシ、エトキシ、ブロポキシ、イソプロポキシ、 ブトキシ、イソブトキシ、第3級プトキシ、ペン チルオキシ、ヘキシルオキシ、オクチルオキシ、 アシルオキシ、ドデシルオキシ、オクタデシルオ キシ、エイコシルオキシなどの炭素数1~20個 のアルコキシを、アルコキシカルポニルとはメト キシカルポニル、エトキシカルポニル、プロポキ シカルポニル、イソプロポキシカルポニル、ブト キシカルポニル、イソブトキシカルポニル、餌3 极ブトキシカルポニル、ペンチルオキシカルポニ ル、ヘキシルオキシカルボニル、オクチルオキシ カルポニル、デシルオキシカルポニル、ドデシル オキシカルボニル、オクタデシルオキシカルポニ

ル、エイコシルオキシカルポニルなどの炭素数1 ~ 2 0 個のアルコキシーカルボニルを、ハロアル キルとはトリフルオロメチル、2。2。2ートリ フルオロエチル、2.3.3-トリフルオロプロ ピル、1.1.2.2-テトラフルオロエチル、 2. 2. 3. 3ーテトラフルオロプロピルなどの 炭素数1~4個のハロアルキルを、ヘテロアリー ルアルキルとは2-チニル、3-テニル、フルフ リル、3-フリルメチル、2-、3-虫たは4-ピリジルメチルなどを、アラルキルとはベンジル、 1-フェニルエチル、2-フェニルエチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、6-フ ェニルヘキシル、8-フェニルオクチルなどのフ ェニル置換炭素数1~8個のアルキルを、置換ア ラルキルまたは置換へテロアリールアルキルの置 換基としては1~3個のハロゲン、アルキル、ア ルコキシ、ハロアルキル、水酸基、ニトロ、アミ ノから遺ばれる基をそれぞれ意味する。

- 以下余白 -

本発明の一般式 (1) の化合物には種々の異性 体が存在しうる。本発明はこれら異性体の1種ま たはそれら異性体の混合物を含む。

一般式(1)の化合物の製薬上許容しうる塩としては、塩酸塩、臭化水素酸塩、ロウ化水素酸塩、 硫酸塩、リン酸塩、酢酸塩、クエン酸塩、マレイ ン酸塩、フマール酸塩、マロン酸塩、リンゴ酸塩、 酒石酸塩、コハク酸塩、メタンスルホン酸塩など の酸付加塩および、一般式

【式中、mは1、2または4であり、A\*\*はLi\*、Na\*、K\*、Mg\*\*、Ca\*\*、Ti\*\*、N\*(R)。
 (ここで、Rは炭素数1~4個のアルキルである)

または C\* (NH』)』を示し、他の各記号は前記 と同義である。)

により表わされる塩があげられる。

一般式 (1 )の化合物において、特にナトリゥ ム塩、カルシウム塩、マグネシウム塩が好ましい。 また、本発明の化合物は水和物(半水和物、一

水和物、セスキ水和物など) や溶媒和物としても存在し、これらも本発明に包含される。

本発明の一般式(1)の化合物は一般式

(式中、R'は前記と同義である。) で表わされる化合物と一般式

(式中、Yは反応活性な原子または差 (ハロゲンまたはメタンスルホニルオキシ、ペンゼンスルホニルオキシなど のスルホニルオキシなど を示し、他の記号は前記と同義である。)

で扱わされる化合物、または好ましくはその酸付 加塩を反応させて得られる一般式

(式中、各記号は前記と同義である。)

の化合物を酸化反応に付すことにより製造される。 化合物 (II) と化合物 (II) との反応は通常、

反応不活性な溶媒(水またはメタノール、エタノール、ジメチルホルムアミドなど、あるいはそれらの混合溶媒で、好ましくは水性エタノールであ

-70 でから用いた溶媒の沸点までの温度、通常 -50 でから室温、好ましくは -20 でから0 でで、約5分から24時間、好ましくは約5分から20時間で反応するか、もしくは水またはエタノール、メタノール、プロパノールなどのアルコール系溶媒中、アルカリ(水酸化ナトリウム、水酸化カルシウムなどの水酸化アルカリ)の存在下、-70 でから用いた溶媒の沸点までの温度、通常 -50 でから室温、好ましくは1時間から10時間で反応する。

このようにして生成された化合物 (1) は再結 品、カラムクロマトグラフィーなどの慣用手段に より単継様製することができる。

本発明化合物 (I) の光学異性体は反応生成物を分別結晶などに付すことによるか、またはあらかじめ光学分割された原料化合物を用いて上記した反応を行なうことにより製造することができる。

本発明の一般式(1)の化合物は、塩酸、異化

る。)中、塩基(水酸化ナトリウム。水酸化カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、炭酸ナトリウム、皮酸カリウム、金属ナトリウム、トリエチルアミン、ピリジンなど)の存在下に約0 でから用いた溶媒の沸点までの温度、軒ましくは20~80でで、約10分から24時間、钎ましくは30分から3時間で進行する。

次に、酸化反応に用いられる酸化剤としては、メタクロロ過安息香酸、過酢酸、トリフルオロ過 酢酸、過マレイン酸、亜臭素酸ナトリウム、次亜 塩素酸ナトリウム、過酸化水素などがあげられる。 反応は過常、反応に不否性な溶媒(水またはジクロロメタン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミドあるいはマロンジオキサン、ジメチルカルムアミドあるのは、プロロ次は合溶膜、中、有機酸(ギ酸、酢酸、プロン酸、コハク酸、安息香酸、メタクロロ安息香酸、パラニトロ安息香酸、フタル酸など)の存在下、

水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、酢酸、クエン酸、マレイン酸、フマール酸、マロン酸、リンゴ酸、酒石酸、コハク酸、メタンスルホン酸などと常法により処理することにより前記した酸付加塩とすることができる。また、一般式(1)の塩化合物は、一般式(1)の化合物と対応する塩基とを反応させることにより得られる。

本発明の化合物は抗液瘍作用、胃酸分泌抑制作用、胃臓細胞保護作用、抗下痢作用を有し、消化器系疾患(胃液瘍、十二指腸液瘍、胃炎、下痢、大腸炎など)の予防・治療薬として有用である。また、低毒性で且つ酸などに対し安定であり、血中ガストリン値の上昇が小さいなどの特性を有する。

(作用および発明の効果)

これら本発明化合物の東理作用はゴーシュ (Ghosh)らの方法(ブリティッシュ・ジャーナル・ オブ・ファーマコロジー (Br. J. Pharmacol.)第 1 3 巻、5 4 ページ(1 9 5 8 年))等の方法に より確かめられる。

さらに、本発明化合物は、特にグラム陰性菌、 とりわけ欲好気性細菌、数中キャンピロバクター・ピロリーに代表されるキャンピロバクター属の 菌に対して抗菌作用を有する。 従って、本発明化 合物はヒトを合む哺乳動物の窓染症の予防および 治療に使用される。

#### 実験例1

本発明の有効成分のキャンピロバクター・ピロ リーに対する試験管内抗菌活性を下記の寒天平板 希釈法によって求めた。

5 % 馬血液を用い、3 7 で数好気性条件下で72 時間培養した試験菌をブルセラ・プロスで希釈し、 菌数約1 0 \* 個/e1の菌液を作製した。2 倍希駅 減度系列の被検化合物を含有した寒天平板上に、 ミクロブランターを使用して希釈菌液をスポット 接種し、1 0 % 二酸化炭素下 3 7 でで 2 日間培養 した後、長小発育阻止濃度(M I C)を測定した。 その結果を第1 表に示す。

具体的に説明するが、本発明はこれらにより何ら 限定されるもではない。

### 実施例 1

2-クロロメチル-3-メチル-4-((1-ベンジル-4-ピペリジル) オキシ) ピリジン・2 塩酸塩 8.7 gを2-メルカプトペンズイミダゾール3.6 gおよび13.5 %水酸化ナトリウム23 mlを含有するエタノール120ml中に加え、室温で1時間限律する。反応終了後、エタノールを留去し、残変に水を加え、折出した結晶を濾取し、

・ 放エチルから再結晶すると、 融点148 での2 ー (3-メチル-4-(1-ベンジル-4-ピペリジル) オキシー2-ピリジル) メチルチオー1世ーペンズイミダゾールが得られる。

### 夹炸例 2

2- (3-メチル-4- (1-ベンジル-4-ピペリジル) オキシー2-ピリジル) メチルチオ -1 H-ベンズイミダゾール7.48gのクロロホ ルム150ml溶液に、メタクロロ安急香酸を加え、 第 1 衰

試験化合物 (実施例番号)	M 1 C (μg/m1)
1	0. 0 5
2	0, 0 5
3	0.39
4	0. 0 5
5	0.05
6	0, 3 9

本発明の化合物を医薬として用いる場合、治療上有効量の化合物(I)またはその製薬上許容しうる塩を医薬として許容される賦形剤、担体、希釈剤、溶解補助剤などの添加剤と混合してカブセル剤、錠剤(糖衣錠、フィルムコート錠も合む)、顕粒剤、注射剤、点液用剤などの剤型として投与することができる。投与量は経口投与の場合しては、引きたり約0.01~30~/kg、年齢、引動性などによって変わりうるものであることは言うまでもない。

## (実施例)

以下、実施例および製剤処方例により本発明を

室温にて20分間競拌する。-20でに冷却後、 80%メタクロロ過失息香酸 4.36gを加え、 30分間機拌し、ついでアンモニアガスを通し、 生じたは確を譲削する。確復を滅圧濃縮し、残変 をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、エ タノール性アンモニアを1%合有するクロロホル ムで溶出するとスルフィニル体が無晶形粉末とし て供られる。

得られたスルフィニル体をエタノールに溶解し、
1.9 %水酸化ナトリウム水溶液 1 0 mlを加え、
1 0 分間預拌した後、波圧濃縮する。残空にオルガノ水 1 0 0 mlを加え、預拌しながら塩化マグネシウムを加え、折出した結晶を遮取すると、2 ー(3 - メチルー 4 - (1 - ペンジルー 4 - ピペリジル) オキシー 2 - ピリジル) メチルスルフィニルー 1 H - ペンズイミダゾール・ゾマグネシウム塩・2 水和物が得られる。

元素分析 C:.B:.N.O.S· ½ Mg· 2R:0として 計算値: C 61.50; N 6.15; N 11.03



# 特閒平3-52887(6)

実測値: C 61.04; B 5.92; N 10.70 上記実施例と同様にして、以下の化合物が得ら ns.

- (3) 2-[3-メチル-4-(1-ベンジル - 2 - ピペリジル)メトキシー 2 - ピリジル)メ チルチオー1H-ペンズイミダゾール、融点82 ~ 8 5 °C
- (4) 2-(3-x+n-4-(2-(N-x チルーN-(2-テニル)アミノ)エトキシ)-2 - ピリジル) メチルチオー1日 - ベンズイミダ ゾール、融点104~108℃ (分解)
- (5) 2-(3-1+N-4-(2-(N-1 チルーN-(2-テニル)アミノ)エトキシ)-2-ピリジル) メチルスルフィニルー1H-ベン ズイミダゾール・名マグネシウム塩・2水和物

元素分析 CzzHz+N+OzS・½ng・2HzOとして

計算值: C 54.22; B 5.58; R 11.49 実測値: C 54.17: H 5.22: N 11.45

(6) 2-(3-メチル-4-(1-ペンジル

- 2 - ピペリジル)メトキシー 2 - ピリジル)メ チルスルフィニル-1H-ベンズイミダゾール. 省マグネシウム塩・5/2 水和物

元素分析 Cz+Hz+NzOzS・½ng・5/2ñzOとして

計算值: C 61.10; H 6.45; N 10.56

実遺値: C 61.40; E 6.13; N 10.32

联剂处方例

庭剤 有効成分5 ≈含有錠剤は以下の組成により 蹲製される。

実施領しの化合物

コーンスターチ

1 5 mg

孔籍

.57 🚾

. 微結晶セルロース

3 ex

ステアリン酸マグネシウム

1· 2 0 mg

カブセル剤 有効成分3=含有カブセル剤は以下 の組成により調製される。

実施例1の化合物

3 🖛

コーンスターチ

3· 0 =

乳糖

6 1 🖛

ヒドロキシプロピルセルロース

6 🗨

1 0 0 -

手統補正醬(館)

平成2年6月22日

· 特許庁長官 · 吉·田 ·文 · 段 · 股

適

特許出願人 吉 喜 製 東 株 式 会 社 代理人 弁理士 高宫城

a La 事件の表示 平成1年特許顧第190066号

- 2. 発明の名称 ピリジン化合物
- 3. 補正をする者

事件との関係

特許出顧人

住 所 大阪府大阪市中央区平野町二丁目6番9号

名称

古 富 製 果 株 式 会 社

(672)

代表者 合 屋 .

4. 代理人

住 所

大阪府大阪市中央区平野町二丁目6番9号 古事製事株式会社内「豚鳥麻

氏 名 **弁理士(6630)高官城**  可是描

5. 補正の対象 明細書の発明の詳細な説明の個

2. 6.25 (関) 中 (項 (基)

# 6. 補正の内容

・・明報書を次の通り訂正する。

- (1) 第3頁7行の「オソプラゾール」を「オメアラゾール」に訂正する。
- (2) 第19頁下から4行の「CzzHz\*N\*OzS 」を「 CzzHz\*N\*OzSz」に訂正する。

以上